

Bibliographic Information

Preparation of nitr aminoimidazolidine derivatives as pesticides. Toki, Tadaaki; Koyanagi, Toru; Okada, Hiroshi; Yoshida, Kiyomitsu; Sasaki, Hiroshi; Morita, Masayuki. (Ishihara Sangyo Kaisha, Ltd., Japan). Jpn. Kokai Tokkyo Koho (1992), 11 pp. CODEN: JKXXAF JP 04009371 A2 19920114 Heisei. Patent written in Japanese. Application: JP 90-109441 19900425. CAN 117:26561 AN 1992:426561 CAPLUS (Copyright 2003 ACS)

Patent Family Information

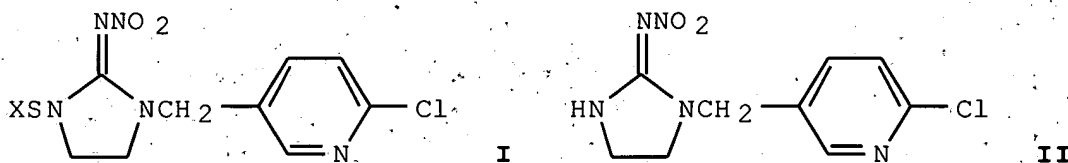
Patent No.	Kind	Date	Application No.	Date
JP 04009371	A2	19920114	JP 1990-109441	19900425

Priority Application Information

JP 1990-109441	19900425
----------------	----------

Abstract

The title compds. [I; X = R1SO2, CO2R1 (where R1 = (substituted) alkyl, aryl), NR2R3 (wherein R2, R3 = (substituted) alkyl, aryl), COR4 (wherein R4 = (substituted) alkyl, aryl), COCO2R4, SO2NR5R6 (wherein R5, R6 = (substituted) alkyl, aryl, R5R6 = (substituted) alkylene), CONR5R6, etc.] are prepd. NaH (60%) was added to a soln. of 0.5 g II in DMF with stirring at room temp., followed by 0.33 g CISO₂Me with stirring at room temp. to give 0.24 g I (X = NMeCO₂Me), which killed 100% *Laodelphax striatellus* larvae at 800 ppm. Also prepd. and tested were 30 addnl. I.



⑩ 日本国特許庁(JP)

⑪ 特許出願公開

② 公開特許公報(A) 平4-9371

③ Int. Cl.⁵

識別記号

庁内整理番号

④ 公開 平成4年(1992)1月14日

C 07 D 233/52
A 01 N 43/50

Q 7180-4C
8930-4H

審査請求 未請求 請求項の数 3 (全11頁)

⑤ 発明の名称 ニトロイミノ系化合物、それらの製造方法及びそれらを含有する有害生物防除剤

⑥ 特 願 平2-109441

⑦ 出 願 平2(1990)4月25日

⑧ 発 明 者 土 岐 忠 昭 滋賀県草津市西浜川2丁目3番1号 石原産業株式会社中央研究所内

⑨ 発 明 者 小 柳 徹 滋賀県草津市西浜川2丁目3番1号 石原産業株式会社中央研究所内

⑩ 発 明 者 岡 田 宏 滋賀県草津市西浜川2丁目3番1号 石原産業株式会社中央研究所内

⑪ 出 願 人 石原産業株式会社 大阪府大阪市西区江戸堀1丁目3番22号
最終頁に続く

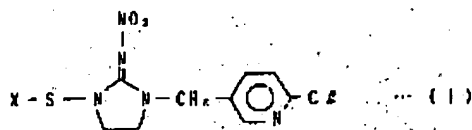
明 細 書

1. 発明の名称

ニトロイミノ系化合物、それらの製造方法及びそれらを含有する有害生物防除剤

2. 特許請求の範囲

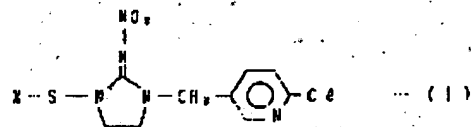
1. 一般式(1)



(式中、Xは-SO₂R¹基(R¹は置換されてもよいアルキル基又は置換されてもよいアリール基である)、-CO₂R¹基(R¹は前述の通りである)又は-NR²R³基(R²は置換されてもよいアルキル基又は置換されてもよいアリール基であり、R³は置換されてもよいアルキル基、置換されてもよいアリール基、-SO₂R⁴基(R⁴は置換されてもよいアルキル基又は置換されてもよいアリール基である)、-CO₂R⁴基(R⁴は前述の通りである)、

-COR⁵基(R⁵は前述の通りである)、-COCO₂R⁶基(R⁶は前述の通りである)、-SO₂NR⁷R⁸基(R⁷及びR⁸は各々独立して置換されてもよいアルキル基又は置換されてもよいアリール基であり、R⁷及びR⁸は一緒になって置換されてもよいアルキレン基を形成してもよい)又は-CONR⁹R¹⁰基(R⁹及びR¹⁰は前述の通りである)であり、R²及びR³は一緒になって置換されてもよいアルキレン基を形成してもよい)である)で表わされるニトロイミノ系化合物又はそれらの塩。

2. 一般式(1)



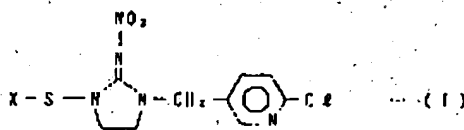
(式中、Xは-SO₂R¹基(R¹は置換されてもよいアルキル基又は置換されてもよいアリール基である)、-CO₂R¹基(R¹は前述の通りである)又は-NR²R³基(R²は置換されてもよいアルキ

ル基又は置換されてもよいアリール基であり、 R^1 は置換されてもよいアルキル基、置換されてもよいアリール基、 $-SO_2R^2$ 基(R^2 は置換されてもよいアルキル基又は置換されてもよいアリール基である)、 $-CO_2R^3$ 基(R^3 は前述の通りである)、 $-COR^4$ 基(R^4 は前述の通りである)、 $-COCO_2R^5$ 基(R^5 は前述の通りである)、 $-SO_2NR^6R^7$ 基(R^6 及び R^7 は各々独立して置換されてもよいアルキル基又は置換されてもよいアリール基であり、 R^6 及び R^7 は一緒になって置換されてもよいアルキレン基を形成してもよい)又は $-CONR^8R^9$ 基(R^8 及び R^9 は前述の通りである)であり、 R^2 及び R^3 は一緒になって置換されてもよいアルキレン基を形成してもよい)である)で変えられるニトロイミノ系化合物又はそれら塩を有効成分として含有することを特徴とする有害生物防除剤。

3. 一般式(II)

及び R^1 は各々独立して置換されてもよいアルキル基又は置換されてもよいアリール基であり、 R^2 及び R^3 は一緒になって置換されてもよいアルキレン基を形成してもよい)又は $-CONR^8R^9$ 基(R^8 及び R^9 は前述の通りである)であり、 R^2 及び R^3 は一緒になって置換されてもよいアルキレン基を形成してもよい)である)で変えられる化合物とを反応させることを特徴とする

一般式(1)

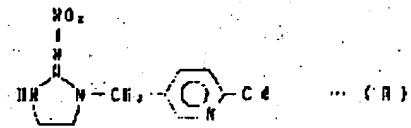


(式中、Xは前述の通りである)で変えられるニトロイミノ系化合物又はそれらの塩の製造方法。

3. 発明の詳細な説明

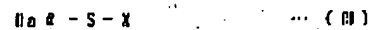
(産業上の利用分野)

本発明は新規なニトロイミノ系化合物、それらの製造方法及びそれらを含有する有害生物防除剤



で変えられる化合物と

一般式(III)



(式中、HaRはハロゲン原子であり、Xは $-SO_2R^2$ 基(R^2 は置換されてもよいアルキル基又は置換されてもよいアリール基である)、 $-CO_2R^3$ 基(R^3 は前述の通りである)又は $-NR^6R^7$ 基(R^6 は置換されてもよいアルキル基又は置換されてもよいアリール基であり、 R^6 は置換されてもよいアルキル基、置換されてもよいアリール基、 $-SO_2R^2$ 基(R^2 は置換されてもよいアルキル基又は置換されてもよいアリール基である)、 $-CO_2R^3$ 基(R^3 は前述の通りである)、 $-COR^4$ 基(R^4 は前述の通りである)、 $-COCO_2R^5$ 基(R^5 は前述の通りである)、 $-SO_2NR^6R^7$ 基(R^6

に関する。

(先行技術及び発明に至った経緯)

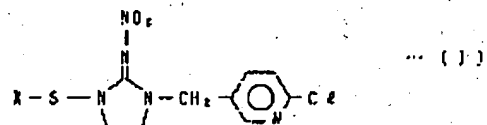
特開昭62-81382号、特開昭63-156786号などには、ニトロイミノ系化合物が殺虫剤などの有効成分として有用である旨開示されている。しかしながらそこには一般式(1)で表わされる本発明化合物のようにそのイミノ基に $-S-X$ 基を置換基に持つ化合物については開示されていない。

本発明は特定のニトロイミノ系化合物が高い有害生物防除効果を示すとの知見に基づく。

(発明の開示)

本発明は、次記一般式(1)で表わされるニトロイミノ系化合物又はそれらの塩、それらの製造方法及びそれらを含有する有害生物防除剤に関する。

一般式(1)



(式中、Xは $-SO_2R^1$ 基(R^1 は置換されてもよいアルキル基又は置換されてもよいアリール基である)、 $-CO_2R^1$ 基(R^1 は前述の通りである)又は $-NR^2R^3$ 基(R^2 は置換されてもよいアルキル基又は置換されてもよいアリール基であり、 R^3 は置換されてもよいアルキル基、置換されてもよいアリール基、 $-SO_2R^4$ 基(R^4 は置換されてもよいアルキル基又は置換されてもよいアリール基である)、 $-CO_2R^4$ 基(R^4 は前述の通りである)、 $-COOR^4$ 基(R^4 は前述の通りである)、 $-SO_2NR^5R^6$ 基(R^5 及び R^6 は各々独立して置換されてもよいアルキル基又は置換されてもよいアリール基であり、 R^5 及び R^6 は一緒になって置換されてもよいアルキレン基を形成してもよい)又は $-CONR^5R^6$ 基(R^5 及び R^6 は前述の通りである)であり、 R^5 及び R^6 は一緒になって置換されてもよいアルキレン基を形成してもよい)である)

前記一般式(1)中、 R^1 、 R^2 、 R^3 、 R^4 、 R^5 及び R^6 に含まれる置換されてもよいアルキ

ル基及び置換されてもよいアルキレン基の置換基としては、ハロゲン原子、アルコキシ基、アルコキシカルボニル基、ハロゲン化アルコキシカルボニル基、アルキルカルボニル基、ハロゲン化アルキルカルボニル基、アルキルスルホニル基、ハロゲン化アルキルスルホニル基、アリール基などが挙げられ、また、それらの置換されてもよいアリール基の置換基としては前記置換されてもよいアルキル基及び置換されてもよいアルキレン基の置換基として挙げたものに加え、アルキル基、ハロゲン化アルキル基、シアノ基、ニトロ基などが挙げられる。そしていずれの置換基についても、置換基の数が2個以上の場合、それらは同一であっても異なってもよく、さらに前記ハロゲン化アルキル基及びハロゲン化アルコキシ基においてはそれらが2ヶ以上のハロゲン原子でハロゲン化されている場合そのハロゲン原子は同一であっても異なってもよい。

前記一般式(1)に含まれるアルキル基としては、炭素数1~8のもの、例えば、メチル基、エ

チル基、プロピル基、ブチル基、ペンチル基、ヘキシル基、ヘプチル基、オクチル基などが挙げられ、また、それらは直鎖又は枝分れ脂肪鎖の構造異性体のもを含む。アルキレン基としては炭素数1~6のもの例えば、メチレン基、エチレン基、トリメチレン基、テトラメチレン基、ペンタメチレン基、ヘキサメチレン基などが挙げられる。

前記一般式(1)に含まれるアリール基としては、フェニル基、ナフチル基などが挙げられる。

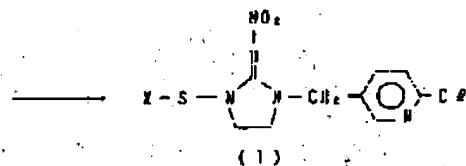
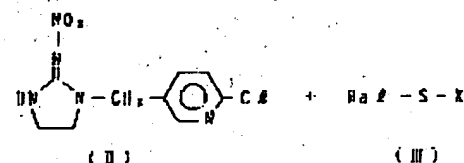
前記一般式(1)に含まれるハロゲン原子としては、例えば弗素原子、塩素原子、臭素原子、碲素原子が挙げられる。

前記一般式(1)で表わされる化合物の塩としては、それらと酸性物質との付加塩が挙げられ、例えば、塩酸塩、臭化水素酸塩、リン酸塩、硫酸塩、硝酸塩のような無機酸塩などが挙げられる。

前記一般式(1)で表わされる化合物には、E体、Z体の異性体が存在するが、本発明にはE体、Z体及びそれらの混合物も包含される。

前記一般式(1)で表わされる化合物は、例え

ば、次の方法によって製造される。



(式中、NaXはハロゲン原子であり、Xは前述の通りである)

前記反応は塩基の存在下で行なわれるのが望ましく、塩基としては、n-ブチルリチウム、tert-ブチルリチウム、フェニルリチウムなどの有機リチウム化合物、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、水素化ナトリウム、水素化カリウムなどの無機塩基、トリエチルアミン、ピリジンなどの有機塩基などが挙げられる。更には、これらの反応

は、溶媒の存在下で行なわれるのが望ましく、溶媒としては、ベンゼン、トルエン、キシレン、クロロベンゼンなどの芳香族炭化水素類；ヘキサシクロヘキサンなどの環状又は非環状脂肪族炭化水素類；ジエチルエーテル、メチルエチルエーテル、ジオキサン、テトラヒドロフランなどのエーテル類；アセトニトリル、プロピオニトリル、アクリロニトリルなどのニトリル類；ジメチルホルムアミド、ジメチルスルホキシド、スルホラン、ヘキサメチル燐酸トリアミドなどの非プロトン性極性溶媒などが挙げられる。

前記反応の反応温度は通常-80℃～溶媒の沸点温度、望ましくは0℃～30℃であり、反応時間は0.1～4.8時間である。

次に本発明化合物の具体的合成例を記載する。

合成例1

メチル N-[(3-(2-クロロ-5-ビリジル)メチル-2-(ニトロイミノ)-1-イミダゾリジニル)チオ]-N-メチルカルバマート(化合物№1)の合成

1-(2-クロロ-5-ビリジル)メチル-2-(ニトロイミノ)-1-イミダゾリジニルチオ)-N-プロピルカルバマート(化合物№2)の合成

1-(2-クロロ-5-ビリジル)メチル-2-(ニトロイミノ)イミダゾリジン1.55gを、N,N-ジメチルホルムアミド15ml中に溶解させ室温で60%水酸化ナトリウム0.27gを添加した。室温で30分間攪拌した後、イソプロピル N-クロロスルフェニル-N-プロピルカルバマート1.93gを加えて室温で1時間攪拌した。反応混合物を水中に投入し、塩化メチレンで抽出した後無水硫酸ナトリウムで乾燥し、塩化メチレンを留去した。得られた粗生成物をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒：酢酸エチル)により精製して、油状物の目的物(化合物№2)0.26gを得た。

目的物のNMR値

¹H-NMR(CDC₃) δ: 0.88(t, J=7Hz, 3H), 1.29(d, J=6Hz, 6H), 1.58-1.66(m, 2H), 3.51(t, J=9Hz, 2H), 3.63(t, J=7Hz, 2H), 4.05(t, J=9Hz, 2H), 4.51(s,

1-(2-クロロ-5-ビリジル)メチル-2-(ニトロイミノ)イミダゾリジン0.5gを、N,N-ジメチルホルムアミド5ml中に溶解させ、室温で60%水酸化ナトリウム86mgを添加した。室温で30分間攪拌した後、メチル N-クロロスルフェニル-N-メチルカルバマート0.33gを加えて室温で1時間攪拌した。反応混合物を水中に投入し、塩化メチレンで抽出した後無水硫酸ナトリウムで乾燥し、塩化メチレンを留去した。得られた粗生成物をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒：酢酸エチル)により精製して、非晶形白色固体の目的物(化合物№1)0.24gを得た。

目的物のNMR値

¹H-NMR(CDC₃) δ: 3.39(s, 3H), 3.57(t, J=9Hz, 2H), 3.81(s, 3H), 4.07(t, J=9Hz, 2H), 4.54(s, 2H), 7.38(d, J=8Hz, 1H), 7.70(dd, J=8Hz及び2Hz, 1H), 8.33(d, J=2Hz, 1H)

合成例2

イソプロピル N-[(3-(2-クロロ-5-

2H), 4.91-5.00(m, 1H), 7.37(d, J=8Hz, 1H), 7.70(dd, J=8Hz及び2Hz, 1H), 8.31(d, J=2Hz, 1H)

合成例3

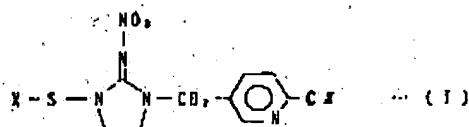
イソプロピル N-[(3-(2-クロロ-5-ビリジル)メチル-2-(ニトロイミノ)-1-イミダゾリジニル)チオ]-N-メチルカルバマート(化合物№4)の合成

1-(2-クロロ-5-ビリジル)メチル-2-(ニトロイミノ)イミダゾリジン1.0gを、N,N-ジメチルホルムアミド10ml中に溶解させ、室温で60%水酸化ナトリウム172mgを添加した。室温で30分間攪拌した後、イソプロピル N-クロロスルフェニル-N-メチルカルバマート1.93gを加えて室温で1時間攪拌した。反応混合物を水中に投入し、塩化メチレンで抽出した後、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、塩化メチレンを留去した。得られた粗生成物をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒：酢酸エチル；n-ヘキサン=9:1)により精製して油状物の目的物(化合物№4)0.41gを得た。

目的物のNMR 値

$^1\text{H-NMR}$ (CDCl₃) δ : 1.32 (d, J=8Hz, 6H), 3.37 (s, 3H), 3.54 (t, J=9Hz, 2H), 4.05 (t, J=9Hz, 2H), 4.53 (s, 2H), 4.90-5.00 (m, 1H), 7.36 (d, J=8Hz, 1H), 7.70 (dd, J=8Hz 及び 2Hz, 1H), 8.32 (d, J=2Hz, 1H)

次に前記一般式 (I) で表わされる化合物の代表例を第1表に記載する。

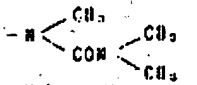



化合物No.	X	物 性
1	$\begin{array}{l} \text{CH}_3 \\ \diagup \\ -\text{N} \\ \diagdown \\ \text{CO}_2\text{CH}_3 \end{array}$	非晶形 白色固体
2	$\begin{array}{l} \text{C}_2\text{H}_5 (n) \\ \diagup \\ -\text{N} \\ \diagdown \\ \text{CO}_2\text{CH}(\text{CH}_3)_2 \end{array}$	油状物
3	$\begin{array}{l} \text{CH}_3 \\ \diagup \\ -\text{N} \\ \diagdown \\ \text{CO}_2\text{C}_2\text{H}_5 \end{array}$	

化合物No.	X	物 性
4	$\begin{array}{l} \text{CH}_3 \\ \diagup \\ -\text{N} \\ \diagdown \\ \text{CO}_2\text{CH}(\text{CH}_3)_2 \end{array}$	油状物
5	$\begin{array}{l} \text{CH}_3 \\ \diagup \\ -\text{N} \\ \diagdown \\ \text{CO}_2\text{C}_6\text{H}_5 (n) \end{array}$	
6	$\begin{array}{l} \text{CH}_3 \\ \diagup \\ -\text{N} \\ \diagdown \\ \text{CO}_2\text{C}_6\text{H}_5 (1) \end{array}$	
7	$\begin{array}{l} \text{C}_2\text{H}_5 \\ \diagup \\ -\text{N} \\ \diagdown \\ \text{CO}_2\text{CH}_3 \end{array}$	
8	$\begin{array}{l} \text{C}_2\text{H}_5 \\ \diagup \\ -\text{N} \\ \diagdown \\ \text{CO}_2\text{C}_6\text{H}_5 \end{array}$	
9	$\begin{array}{l} \text{C}_2\text{H}_5 \\ \diagup \\ -\text{N} \\ \diagdown \\ \text{CO}_2\text{CH}(\text{CH}_3)_2 \end{array}$	
10	$\begin{array}{l} \text{C}_2\text{H}_5 \\ \diagup \\ -\text{N} \\ \diagdown \\ \text{CO}_2\text{C}_6\text{H}_5 (n) \end{array}$	
11	$\begin{array}{l} \text{C}_2\text{H}_5 \\ \diagup \\ -\text{N} \\ \diagdown \\ \text{CO}_2\text{C}_6\text{H}_5 (1) \end{array}$	
12	$\begin{array}{l} \text{C}_2\text{H}_5 (n) \\ \diagup \\ -\text{N} \\ \diagdown \\ \text{CO}_2\text{CH}_3 \end{array}$	

化合物No.	X	物 性
13	$\begin{array}{l} \text{CH}(\text{CH}_3)_2 \\ \diagup \\ -\text{N} \\ \diagdown \\ \text{CO}_2\text{CH}_3 \end{array}$	
14	$\begin{array}{l} \text{CH}(\text{CH}_3)_2 \\ \diagup \\ -\text{N} \\ \diagdown \\ \text{CO}_2\text{C}_2\text{H}_5 \end{array}$	
15	$\begin{array}{l} \text{C}_2\text{H}_5 (1) \\ \diagup \\ -\text{N} \\ \diagdown \\ \text{CO}_2\text{CH}_3 \end{array}$	
16	$\begin{array}{l} \text{C}_6\text{H}_5 \\ \diagup \\ -\text{N} \\ \diagdown \\ \text{CO}_2\text{CH}_3 \end{array}$	
17	$\begin{array}{l} \text{CH}_3 \\ \diagup \\ -\text{N} \\ \diagdown \\ \text{CO}_2\text{C}_6\text{H}_5 \end{array}$	
18	$\begin{array}{l} \text{C}_6\text{H}_5 (n) \\ \diagup \\ -\text{N} \\ \diagdown \\ \text{C}_6\text{H}_5 (n) \end{array}$	
19	$\begin{array}{l} \text{CH}_3 \\ \diagup \\ -\text{N} \\ \diagdown \\ \text{CH}_2\text{CH}_2\text{CO}_2\text{C}_2\text{H}_5 \end{array}$	
20	$\begin{array}{l} \text{CH}(\text{CH}_3)_2 \\ \diagup \\ -\text{N} \\ \diagdown \\ \text{CH}_2\text{CH}_2\text{CO}_2\text{C}_2\text{H}_5 \end{array}$	

化合物No.	X	物 性
21	$\begin{array}{l} \text{CH}=\text{C}_6\text{H}_5 \\ \diagup \\ -\text{N} \\ \diagdown \\ \text{CH}_2\text{CH}_2\text{CO}_2\text{C}_2\text{H}_5 \end{array}$	
22	$-\text{SO}_2\text{CH}_3$	
23	$-\text{CO}_2\text{CH}_3$	
24	$\begin{array}{l} \text{CH}_3 \\ \diagup \\ -\text{N} \\ \diagdown \\ \text{SO}_2\text{CH}_3 \end{array}$	
25	$\begin{array}{l} \text{CH}_3 \\ \diagup \\ -\text{N} \\ \diagdown \\ \text{COCH}_3 \end{array}$	
26	$\text{CO}_2\text{C}_2\text{H}_5 (n)$	
27	$\begin{array}{l} \text{CH}_3 \\ \diagup \\ -\text{N} \\ \diagdown \\ \text{CO}_2\text{C}_6\text{H}_5 (n) \end{array}$	
28	$\begin{array}{l} \text{CH}_3 \\ \diagup \\ -\text{N} \\ \diagdown \\ \text{COCOC}_2\text{H}_5 \end{array}$	
29	$\begin{array}{l} \text{CH}_3 \\ \diagup \\ -\text{N} \\ \diagdown \\ \text{SO}_2\text{CH}_2\text{CH}_2\text{CH}_3 \end{array}$	

化合物	X	物 性
30		
31		

ンチュウ、マツノザイセンチュウなどのような植物寄生性線虫類に対しても有効である。また、土壌害虫類に対しても有効である。ここに言う土壌害虫としては、ナメクジ、マイマイのような腹足類、ダンゴムシ、ワラジムシなどのような等脚類などがあげられる。更にジコホル（商品名：武田薬品工業製）及び有機リン剤抵抗性の植物寄生性ダニ類、有機リン剤抵抗性のアブラムシ類、イエバエなどの害虫に対しても有効である。さらに本発明化合物は、優れた経口移行性を有していることから、本発明化合物を土壤に処理することによって土壌有害昆虫類、ダニ類、線虫類、腹足類、等脚類の防除と同時に茎葉部の害虫類をも防除することができる。

本発明化合物を有害生物防除剤の有効成分として使用するに際しては、従来の農薬の製剤の場合と同様に農薬補助剤と共に乳剤、粉剤、粒剤、水和剤、液剤、エアゾール剤、ペースト剤などの種々の形態に製剤することができる。これらの配合割合は通常有効成分0.5～9.0重量部で農薬補助

本発明化合物は有害生物防除剤の有効成分として優れた活性を示す。

例えば、ナメハダニ、ニセナメハダニ、ミカンハダニ、ネダニなどのような植物寄生性ダニ類、コナガ、ヨトウムシ、ハスモンヨトウ、コドリシガ、ボールワーム、タハコバッドワーム、マイマイガ、コロラドハムシ、ウリハムシ、ボールウィービル、アブラムシ類、ウンカ類、ヨコバイ類、カイガラムシ類、カメムシ類、コナジラミ類、アザミウマ類、バッタ類、ハナバエ類、コガネムシ類、タマナヤガ、カブラヤガ、アリ類などのような農薬害虫類、イエダニ、ゴキブリ類、イエバエ、アカイエカのような衛生害虫類、バクガ、アズキゾウムシ、コクヌストモドキ、ゴキムシダマシ類などのような貯蔵害虫類、イガ、ヒメカツオブシムシ、シロアリ類などのような衣類、家屋害虫類、その他家畜などに寄生するノミ類、シラミ類、ハエ類などに対しても有効であり、更にネコブセンチュウ類、シストセンチュウ類、ネグサレセンチュウ類、イネシンガレセンチュウ、イチゴメセ

剤10～99.5重量部である。これらの製剤の実際の使用に際しては、そのまま使用するか、または水等の希釈剤で所定濃度に希釈して使用することができる。

ここにいう農薬補助剤としては、担体、乳化剤、懸濁剤、分散剤、展着剤、浸透剤、濡潤剤、増粘剤、安定剤などが挙げられ、必要により適宜添加すればよい。担体としては、固体担体と液体担体に分けられ、固体担体としては、澱粉、活性炭、大豆粉、小麦粉、木粉、魚粉、粉乳などの動植物性粉末、クルク、カオリン、ベントナイト、炭酸カルシウム、ゼオライト、珪藻土、ホワイカーボン、クレイ、アルミナ、硫黄粉末などの植物性粉末などが挙げられ、液体担体としては、水、メチルアルコール、エチレングリコールなどのアルコール類、アセトン、メチルエチルケトンなどのケトン類、ジオキサン、テトラヒドロフランなどのエーテル類、ケロシン、灯油などの脂肪族炭化水素類、キシレン、トリメチルベンゼン、テトラメチルベンゼン、シクロヘキサン、ソルベントナ

フサなどの芳香族炭化水素類、クロロホルム、クロロベンゼンなどのハロゲン化炭化水素類、ジメチルホルムアミドなどの酸アミド類、酢酸エチルエステル、脂肪酸のグリセリンエステルなどのエステル類、アセトニトリルなどのニトリル類、ジメチルスルホキシドなどの含硫化合物類などが挙げられる。

また、必要に応じて他の農薬、例えば殺虫剤、殺ダニ剤、殺線虫剤、殺菌剤、抗ウイルス剤、誘引剤、除草剤、植物生長調整剤などと混用、併用することができ、この場合に一層優れた効果を示すこともある。

例えば、殺虫剤、殺ダニ剤、或いは殺線虫剤としては、 $O-(4-ブロモ-2-クロロフェニル)-O-エチルS-プロピルホスホロチオエート$ 、 $2,2-ジクロロビニル$ 、 $ジメチルホスフェート$ 、 $エチル3-メチル-4-(メチルチオ)フェニル$ 、 $イソプロピルホスホロアミデート$ 、 $0,0-ジメチルO-4-ニトロ-m-トリルホスホロチオエート$ 、 $O-エチルO-4-ニトロフェニルフェニル$

$5,6-ジメチルピリミジン-4-イルジメチルカーバメート$ 、 $5,5'-2-ジメチルアミノトリメチレンビス(チオカーバメート)$ のようなカーバメート系化合物； $2,2,2-トリクロロ-1,1-ビス(4-クロロフェニル)エタノール$ 、 $4-クロロフェニル-2,4,5-トリクロロフェニルスルホ$ ンのような有機塩素系化合物；トリシクロヘキシルチンヒドロキシドのような有機金属系化合物； $(RS)-\alpha-シアノ-3-フェノキシベンジル(RS)-2-(4-クロロフェニル)-3-メチルブチレート$ 、 $3-フェノキシベンジル(RS)-シス、トランス-3-(2,2-ジクロロビニル)-2,2-ジメチルシクロプロパンカルボキシレート$ 、 $(RS)-\alpha-シアノ-3-フェノキシベンジル(RS)-シス、トランス-3-(2,2-ジクロロビニル)-2,2-ジメチルシクロプロパンカルボキシレート$ 、 $(S)-\alpha-シアノ-3-フェノキシベンジル(RS)-シス-3-(2,2-ジプロモビニル)-2,2-ジメチルシクロプロパンカルボキシレート$ 、 $(RS)-\alpha-シアノ-3-フェノキシベンジル(RS)$

$ホスホノチオエ-1,0,0-ジエチルO-2-イソプロピル-5-メチルピリミジン-4-イルホスホロチオエート$ 、 $0,0-ジメチルO-(3,5,6-トリクロロ-2-ピリジル)ホスホロチオエート$ 、 $0,5-ジメチルアセチルホスホロアミドチオエート$ 、 $O-(2,4-ジクロロフェニル)-O-エチルS-プロピルホスホロジチオエート$ のような有機リン酸エステル系化合物； $1-ナフチルメチルカーバメート$ 、 $2-イソプロポキシフェニルメチルカーバメート$ 、 $2-メチル-2-(メチルチオ)プロピオンアルデヒドO-ノチルカルバモイルオキシム$ 、 $2,3-ジヒドロ-2,2-ジメチルベンゾフラン-7-イルメチルカーバメート$ 、 $ジメチルN,N'-(チオビス((メチルイミノ)カルボニルオキシ))ビスエタニイミドチオエート$ 、 $S-メチルN-(メチルカルバモイルオキシ)チオアセトイミデート$ 、 $N,N-ジメチル-2-メチルカルバモイルオキシイミノ-2-(メチルチオ)アセトアミド$ 、 $2-(エチルチオメチル)フェニルメチルカーバメート$ 、 $2-ジメチルアミノ-$

$-シス、トランス-3-(2-クロロ-3,3,3-トリフルオロプロペニル)-2,2-ジメチルシクロプロパンカルボキシレート$ 、 $4-メチル-2,3,5,6-テトラフルオロベンジル-3-(2-クロロ-3,3,3-トリフルオロ-1-プロペン-1-イル)-2,2-ジメチルシクロプロパンカルボ$ 酸のようなピレスロイド系化合物； $1-(4-クロロフェニル)-3-(2,6-ジフルオロベンジル)ウレア$ 、 $1-(3,5-ジクロロ-4-(3-クロロ-5-トリフルオロメチル-2-ピリジルオキシ)フェニル)-3-(2,6-ジフルオロベンジル)ウレア$ 、 $1-(3,5-ジクロロ-2,4-ジフルオロフェニル)-3-(2,6-ジフルオロベンジル)ウレア$ のようなベンジルウレア系化合物； $2-tert-ブチルイミノ-3-イソプロピル-5-フェニル-3,4,5,6-テトラヒドロ-2H-1,3,5-チアジアジン-4-オン$ 、 $1-ランス-(4-クロロフェニル)-N-シクロヘキシル-4-メチル-2-オキソチアゾリジノン-3-カルボキサミド$ 、 $N-メチルビス(2,4-キ$

あたりの施用量は10a当り、有効成分化合物として約0.1~5,000g、好ましくは10~1,000gが使用される。しかし、特別の場合には、これらの範囲を逸脱することも可能である。

本発明の化合物を含有する種々の製剤、またはその希釈物の施用は、通常一般に行なわれている施用方法すなわち、散布（例えば散布、噴霧、ミステイジング、アトマイジング、散粒、水面施用等）、土壌施用（混入、灌漑等）、表面施用（塗布、粉衣、被覆等）、浸漬等例等により行うことができる。また、家畜に対して前記有効成分を飼料に混合して与え、その排泄物での有害虫、特に有害昆虫の発生生育を防除することも可能である。またいわゆる超微量少量散布法（ultra lowvolume）により施用することもできる。この方法においては、活性成分を100%含有することが可能である。

試験例1 ヒノトビウシカ殺虫試験

有効成分濃度800ppmに調整した薬液にイネ幼苗を約10秒間浸漬し、風乾した後湿った脱脂

綿で根節を包んで試験管に入れた。次いで、この中へヒノトビウシカの幼虫10頭を放ち、管口にガーゼでふたをして26℃の照明付恒温器内に放置した。放虫後5日目に生死を判定し、下記の計算式により死虫率を求めた。

$$\text{死虫率}(\%) = \frac{\text{死虫数}}{\text{放虫数}} \times 100$$

化合物No.1及び2が100%の死虫率を示した。

試験例2 ツマグロコバヤ殺虫試験

ヒノトビウシカの幼虫をツマグロコバヤの幼虫に代えること以外は、前記試験例1の場合と同様にして試験を行ない、死虫率を求めた。

化合物No.1及び2が100%の死虫率を示した。

試験例3 モモアカアブラムシ殺虫試験

有効成分化合物のそれぞれの製剤品を水に分散させ、濃度を800ppmに調整した、ナスの本葉1枚だけを残したものをカップ（直径6cm、高さ7cm）に移植し、これにモモアカアブラムシ無翅胎生雌成虫を2~3頭接種し、産卵させた。接種2日後成虫を除去し、幼虫数を数えた。この幼

虫の寄生したナス葉を前記の濃度に調整した薬液に約10秒間浸漬処理し、風乾後26℃の照明付恒温器内に放置した。放虫後5日目に生死を判定し、下記の計算式により死虫率を求めた。なお、雄成虫は死亡したものとみなした。

$$\text{死虫率}(\%) = \frac{\text{死虫数}}{\text{処置虫数}} \times 100$$

化合物No.1、2及び4が100%の死虫率を示した。

試験例4 モモアカアブラムシ経口経行性試験

有効成分化合物のそれぞれの製剤品を水に分散させ、濃度を800ppmに調整した。ナスの本葉1枚だけを残したものをカップ（直径8cm、高さ7cm）に移植し、これにモモアカアブラムシ無翅胎生雌成虫を2~3頭接種し、産卵させた。接種2日後成虫を除去し、幼虫数を数えた。この幼虫の寄生したナスに、前記の濃度に調整した薬液10aを土壌灌漑処理し、26℃の照明付恒温器内に放置した。処理5日後に生死を判定し、前記試験例3の場合と同様にして死虫率を求めた。

なお、雄成虫は死亡したものとみなした。

化合物No.1及び2が100%の死虫率を示した。

試験例5 ハスモンヨトウ殺虫試験

有効成分化合物のそれぞれの製剤品を水に分散させ800ppmの濃度に調整した薬液に、キャベツの葉片を約10秒間浸漬し、風乾した。直径9cmのペトリ皿に湿った濾紙を敷き、その上に風乾した葉片を置いた。そこへ2~3頭のハスモンヨトウ幼虫10頭を放ち、ふたをして26℃の照明付恒温器内に放置した。放虫後5日目に生死を判定し、前記試験例1の場合と同様にして死虫率を求めた。

化合物No.1、2及び4が100%の死虫率を示した。

次に本発明の製剤例を記載するが、本発明における化合物、配合割合、剤型などは記載例のみに限定されるものではない。

製剤例1

(イ) 化合物No.1	20重量部
(ロ) カオリン	72重量部

(ハ) リグニンスルホン酸ソーダ 8重量部
以上のものを均一に混合して水和剤とする。

製剤例2

(イ) 化合物Ⅱ 5重量部
(ロ) タルク 9.5重量部
以上のものを均一に混合して粉剤とする。

製剤例3

(イ) 化合物Ⅱ 2.0重量部
(ロ) N,N-ジメチルホルムアミド 2.0重量部
(ハ) ポリオキシエチレンアルキルフェニルエーテル 1.0重量部
(ニ) キシレン 5.0重量部
以上のものを均一に混合、溶解して乳剤とする。

製剤例4

(イ) カオリン 6.8重量部
(ロ) リグニンスルホン酸ソーダ 2重量部
(ハ) ポリオキシエチレンアルキルアリーールサルフェート 5重量部
(ニ) 微粉シリカ 2.5重量部

以上のものを均一に混合、粉砕した懸液に更に
(ホ) ポリカルボン酸ナトリウム 5重量部
(ヘ) 無水結晶ナトリウム 42.8重量部
を加え均一に混合、乾燥してドライフロアブル剤とする。

製剤例7

(イ) 化合物Ⅳ 5重量部
(ロ) ポリオキシエチレンオクタールフェニルエーテル 1重量部
(ハ) ポリオキシエチレンの磷酸エステル 0.5重量部
(ニ) 粒状炭酸カルシウム 93.5重量部
(イ) ~ (ハ) を予め均一に混合し、適量のアセトンで希釈した後、(ニ) に吹付け、アセトンを除去して粒剤とした。

製剤例8

(イ) 化合物Ⅱ 2.5重量部
(ロ) N-メチル-2-ピロリドン 2.5重量部
(ハ) 大豆油 95.0重量部

以上の各成分の混合物と、化合物Ⅰとを4:1の重量割合で混合し、水和剤とする。

製剤例5

(イ) 化合物Ⅰ 4.0重量部
(ロ) オキシレーテッドポリアルキルフェニルフォスフェートトリエタノールアミン 2重量部
(ハ) シリコーン 0.2重量部
(ニ) ザンサンガム 0.1重量部
(ホ) エチレングリコール 5重量部
(ヘ) 水 52.7重量部
以上のものを均一に混合、粉砕してフロアブル剤とする。

製剤例6

(イ) 化合物Ⅰ 5.0重量部
(ロ) オキシレーテッドポリアルキルフェニルフォスフェートトリエタノールアミン 2重量部
(ハ) シリコーン 0.2重量部
(ニ) 水 47.8重量部

以上のものを均一に混合、粉砕して微量散布剤 (ultra low volume formulation) とする。

製剤例9

(イ) 化合物Ⅳ 5重量部
(ロ) N,N-ジメチルホルムアミド 1.5重量部
(ハ) ポリオキシエチレンアルキルアリーール (aryl) エーテル 1.0重量部
(ニ) キシレン 7.0重量部
以上のものを均一に混合し乳剤とする。

特許出願人 石原産業株式会社

第1頁の続き

②発 明 者 吉 田 潔 充

滋賀県草津市西浜川2丁目3番1号 石原産業株式会社中央研究所内

②発 明 者 佐々木 広 志

滋賀県草津市西浜川2丁目3番1号 石原産業株式会社中央研究所内

②発 明 者 森 田 雅 之

滋賀県草津市西浜川2丁目3番1号 石原産業株式会社中央研究所内